This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

OPPEN MALIE BLANK (USPTO)

⑩公開特許公報(A)

昭62-97630

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和62年(1987)5月7日

B 01 D 53/36

101

Z-8516-4D A-8516-4D

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

公発明の名称 室素酸化物含有ガスから窒素酸化物を除去する方法

②特 願 昭60-236468

20出 頭 昭60(1985)10月24日

70発 明 者 井

明

男

枚方市伊加賀西町59-1

⑫発 明 者 三 并

人

紀一郎

剛

明石市王子2-6-11

⑫発 明 者 斉 藤 皓 一

姫路市八代富士才町782-18

日本触媒化学工業株式

上

大阪市東区高麗橋5丁目1番地

会社

口

砂代 理 人 山

阴

创出

明 細 4

1. 発明の名称

窒素酸化物含有ガスから窒素酸化物を 除去する方法

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 排ガス中の窒素酸化物を酸素存在下、触媒と接触せしめることにより触媒に酸化吸収せしめ、窒素酸化物を除去し、かつ触媒の窒素酸化物吸収効率が低下した時点で、排ガスの触媒上通過をとめ、選元剤を用いて接触の理することにより、触媒の酸化吸収能を再せることを特徴とする窒素酸化物を除去する方法。
 - (2) 排ガス中の窒素酸化物を酸素存在下、マンガン、鉄、コバルト、ニッケル、銅、銀、亜鉛、クロム、モリブデン、タングステン、パナジウム、ニオブ、タンタル、セリウム、ランタン、チタン、ジルコニウム、アルミニウム、ケイ素、スズ、鉛、リン、イオウ、マグネシウム、カルシウム、バリウム、ストロン

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、有害な窒素酸化物を含有するガス から窒素酸化物を除去する方法に関する。

(従来の技術)

排ガス中の窒素酸化物除去法としては、大別

THIS PAGE BLASSIK (USPTO)

n ...

して吸着法、吸収法および接触還元法があるが、 とのうち接触遺元法が排ガス処理量が大きく、 かつ廃水処理も不用であり、技術的、経済的に も有利であるため、現在の脱硝技術の主流をな している。

a significant

この接触還元法には還元剤としてメタン、LPG、 ガソリン、軽油、灯油等の炭化水素、水素ある いは一酸化炭素を用いる非選択的接触還元法と 還元剤としてアンモニアを用いる選択的接触環 元法とがある。

前者の場合、酸素を含む排ガスには、酸素と 反応するに十分な量の還元剤を投入し、窒素酸 化物を還元する必要があるのに対して、後者の 場合、高濃度の酸素を含む排ガスでも窒素酸化 物を選択的に除去できる利点がある。

前者の非選択的接触還元法は内燃機関、主と して自動車排ガスの窒素酸化物除去に用いられ ており、また、後者の選択的接触還元法は火力 発電所などをはじめ各種工場の固定燃焼装置か ら排出される排ガスの窒素酸化物除去に用いら

る酸化吸収法と窒素酸化物を吸収し還元する遺 元吸収法とがあるが、酸化吸収法は、たとえば 次亜塩素酸ナトリウム、過酸化水素、重クロム 酸ナトリウムあるいは過マンガン酸カリウムな どの酸化剤を含むアルカリ性水溶液で吸収する 方法、他には、オゾンあるいは接触酸化などに より酸化した後でアルカリ水溶液で吸収する方 法、電子線照射により酸化した後アンモニアと 反応させ硝安で捕集する方法などである。また、 避元吸収法は、たとえば亜硫酸ナトリウム、チ オ硫酸ナトリウム、硫化ナトリウムなどの環元 剤を含む水溶液に接触させ、窒素酸化物を窒素 に還元して除去する方法、他には窒素酸化物を 鉄の錯塩等で吸収し、共存する亜硫酸ガスで還 元しアルカリ水溶液で吸収する方法などである。 これらの吸収法はガス盤が大きい排ガスの場合 には窒素酸化物の濃度が希薄なため吸収効率が 悪く、装置が大規模になるし、使用する酸化剤 あるいは遼元剤が高価であるため経済上問題が あるし、さらに、吸収に用いた水溶液の廃水処 (問題点を解決するための手段)

れている。

(発明が解決しようとする問題点)

しかしながら現在主流をなしている脱硝技術、 すなわち、接触還元法にも問題点がないわけで はない。

すなわち、非選択的接触還元法について言え ば、排ガス中の酸素濃度が高い場合、大量の環 元剤を必要とするため経済的に問題になるし、 アンモニアを用いる選択的接触還元法について 言えば、自動車等の窒素酸化物の移動発生源に 対してはアンモニアを供給させることが難しく、 また、窒素酸化物の固定発生源に対しても触媒 の活性低下とともに未反応のアンモニアが排出 されるという2次公客の問題があり、現在、脱 硝技術の主流をなしているこれら接触還元法に も種々の解決すべき問題点が残されているとい

一方、接触還元法以外の脱硝技術の主なもの は、吸収法と吸着法が知られている。

まず、吸収法は、窒素酸化物を酸化し吸収す

理あるいは副生する硝安の取扱いなどにも配慮 する必要がある。また、ガス量が少くない排ガ スの場合あるいは移動発生原の場合などは大規 模な装置であることが問題となり、いずれの場 合も実用化に至つていない。

つぎに吸着法は、合成ゼオライト、活性炭あ るいはイオン交換樹脂などを吸着剤として用い、 窒素酸化物を吸着除去する方法であるが、共存 ガスたとえば硫黄化合物、水蒸気などの影響を 受けやすく、わずかな使用時間で除去効率が低 下し、吸着剤の交換あるいは昇温等による吸着 物の脱離操作、脱離ガスの処理等を必要とする とと、かつ一般に吸着容量が低く排ガス処理能 力が小さいために装置が大規模になるなどの問 題が多く、プロセスの実用化には至つていない。 以上、いずれの方法でも問題点は多い。

本発明は、上記の点に鑑み、移動発生源およ び固定発生源いずれの発生源にも対処できる裏 用的な新しい脱硝方法を提供するものである。

THIS PAGE BLEASE (USPER)

in the state of

本発明の方法は、排ガス中の窒素酸化物を酸素存在下、触媒と接触させることにより触媒に酸化吸収させ、窒素酸化物を除去し、かつ触媒の吸収効率が低下した時点で、排ガスの通過をとめ、選元剤を用いて接触処理することを特徴とすと数の酸化吸収能を再生させることを特徴とする窒素酸化物を除去する方法である。

排ガス中の窒素酸化物を上述した従来のガス吸着剤を用いて吸着せしめる場合、その吸着機構は単純な物理的吸着であつて、吸着平衡のため、残留ガスの窒素酸化物濃度に限界があり、また、温度、湿度、共存ガス等の環境条件の変化に強く影響され、窒素酸化物の吸着能力が低くなり、そのため大規模な装置を必要とする欠点が指摘される。

それに対し本発明の第1の特徴は排ガス中の 窒素酸化物を酸素存在下触媒的に酸化吸収する ことにある。窒素酸化物を触媒反応的に酸化吸 収するために、窒素酸化物の吸着能は外部環境

本発明の方法では避元剤の消費量は触媒に吸収された窒素酸化物を遵元除去するに必要を量であり、極めて少量であるため、経済上非常に有料である。かくして遵元剤の消費が選択的である点で本発明の方法は選択的接触還元法に属す方法であると言える。

以下、本発明を詳細に説明する。 具体的な使用例を第1図に示した。

窒素酸化物含有排ガスをコックC,を経て、触 供Aに導入させ、排ガス中の窒素酸化物を共存 する酸素と触媒中で反応させ、触媒に吸収せし める。排ガスは触媒層で窒素酸化物を除去され、 コックC,を経て大気中に廃棄される。

触媒の除去能が低下した時点で、コック C., C.z. を切り換え排ガスを触媒 B に 導入する。 その間 触媒 A に 水素等を含む還元ガスをコック C.a を経て 導入し触媒中に酸化吸収された窒素酸化物を 還元せしめる。触媒 A を通過した処理 ガス中に過 倒中に廃棄されるか、 あるいは、未反応の還元剤が残り

条件に比較的影響を受けにくく、かつ極めて希 薄な濃度の窒素酸化物でも吸収除去することが 可能である。それ故に従来のガス吸着剤を用い る方法に比べ、小規模を装置で排ガス処理が可 能となり、経済的にも有利である。

本発明者らの知見によれば、本発明における 窒素酸化物の吸収機構は、単なる物理的吸着で はなく、触媒と何らかの型で強く吸着した化学 的吸着であると思われる。

本発明の第2の特徴は除去効率の低下した触 鉄を水素等の還元剤を用いて再生する点にある。

望素酸化物を水素等の還元剤を用いて選元で、 る方法については非選択的接触還元法としては な知られている方法であるがよこの方法であるが な素が排ガス中に多量に存在した場合 で変元するに十分な選元剤を投入し、窒素で を選元するため、選元剤を多量に消費するは を選元するため、 を選元するに、 を選んでなる。 でなる、 ののでなる。 ののでは、 ののでは、 のので、 の

問題になる場合は触媒 B に処理ガスを導入し、 遺元剤を酸化せしめることも可能である。

第1図に示した具体例は一例であつて、 短期間で還元処理する場合は一層の触媒層で十分である。

触媒の形状として、ペレット状、パイブ状、 板状、格子状、リポン状、波板状、ドーナッ状、 その他一体化成形されたもの等を適宜選ぶことができる。また、コージエライト、ムライトあるいはアルミナ等の格子状の担体および金網、 板状等の金属基材上に触媒組成物を被覆せしめ た触媒も好適に採用できる。

完成した触媒の物性については特に限定はないが、比表面積が大きい程好ましい。

本発明の方法で処理の対象となる排ガス組成としては、窒素酸化物 0.01~6,000 ppm、硫黄酸化物 0~2,500 ppm、酸素 0.1~21 容量 が、放射 1~15 容量がある。必然 1~15 容量がの範囲に含有するものである。必然 のボイラー排ガス、自動車排ガス、家庭用の対象 ガスを限定しない。次に処理温度は 150~800℃、特に200~700℃が好ましく、空間速度は 1,000~300,000 Hr⁻¹、特に 2,000~100,000 Hr⁻¹の範囲が好適である。

処理圧力は特に限定はないが、 0.0 1~1 0 kg/cd の範囲が好ましい。処理時間は排ガス中の窒素

奥施例 1

横1 2.5 mm、 縦1 2.5 mm、 長さ1 4 8 mm のムライトハニカム (ピッチ 4.1 6 mm、 内厚 0.4 5 mm) に触媒物質として鉄 - ストロンテウム複合酸化物 (Sr, Fe, O,)の組成物粉末 7.2 6 g を担持して触媒を得た。

得られた触媒を350℃の溶融塩浴に浸漬されたステンレス製反応管に充填し、下記第1表に示す組成の排ガスを228 Ne/Hrの流速(空間速度10,000 Hr⁻¹)で1時間導入し、反応温度と窒素酸化物の除去率(%)の関係を求めた。なか、窒素酸化物の分析は柳本製ケミルミ式CLD78型を使用した。

	第		1	翇			
一酸化窒素	(NO)			5 0	0	p pm
二酸化 イオウ	(SO ₂)			5	0	p pm
飲 素 ガ ス	(O ₂)				5	容量を
二酸化炭素	(CO ₂)			1	0	容量%
水	(H ₂ O)			1	0	容量多
窒 素ガス	(N ₂)			戣		b

酸化物濃度に関係するものであるため、特に限 定はない。

また、登元剤を用いる処理条件としては、排 ガスの種類、性状につて異なるが、遺元元剤を 種類としては水素、アンモニア、一酸化炭素 タン等の炭化水素等の通常の選元剤が最大に を取扱いや2次公害の点で水素が最大に ましい。水素の場合、水の電気分解、メタン ましい。水素の場合、水の電気分解、メタン ないのスチームリフォーム等で簡単に発生さ であるからである。

還元剤のみ度は特に限定はないが、窒素等の不活性ガスで希釈して用いることもできる。次に還元温度は150~800℃、特に200~700℃が好ましく、空間速度は還元剤のみ度に関係するものであるが、10~100,000Hr⁻¹の範囲が好適である。如理時間は特に限定はないが、1分~1時間の範囲が好ましい。

以下に実施例を用いて本発明をさらに詳細に 説明するが、本発明はこれら実施例のみに限定 されるものでない。

次に排ガスを止め還元ガス(水紫ガス1容量が 残り窒素ガス)を228 Ne/Hrの流速で20分間導入し、再び排ガスを導入した。この操作を100回繰り返し行つたところガス温度350 でで窒素酸化物の平均除去率は80%で経時で 化はほとんど認められなかつた。また、強元ころ ス等入時、触鉄通過後まれていたが、アンモニアはいずれの場合にも検知されなかつた。

(発明の効果)

以上説明したように本発明の窒素酸化物除去 方法については、下記に列記するように種々の 特徴を有するものである。

- (1) 従来法で対処できなかつた排ガス処理が可能となつた。例えば、多量の酸素を含む窒素酸化物の移動発生原からの排ガス処理、極めて希薄な窒素酸化物を含む排ガスの処理など。
- (2) 処理装置が大規模にならず、経済的である。
- (3) 窒素酸化物の還元剤が少量で処理できるので経済的である。

特開昭62-97630 (5)

(4) 劇生物、廃水が出ないので、2次処理が不要である。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の一実施例を示すプロック図 である。

C₁, C₂, C₃ はガス流路を換える切り換えコックを表わす。

特許出顧人 日本触媒化学工業株式会社 代理 人 山 ロ 剛 男

